

Annexe 51-26 du Livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie

Annexe à l'article R. 5132-3

Historique :

Créé par : Arrêté n° 2022-2981/GNC du 21 décembre 2022 modifiant le livre V de la partie réglementaire de l'ancien code de la santé publique applicable en Nouvelle-Calédonie

JONC du 30 décembre 2022
Page 1599

ANNEXE I

L'annexe I correspond notamment, aux tableaux I et IV de la Convention Internationale sur les stupéfiants de 1961 (le tableau I concerne les abus et les effets nocifs est comparable à la morphine, la cocaïne ou le cannabis, le tableau IV fait état des substances du Tableau I ayant un potentiel d'abus fort et des effets nocifs importants, sans valeur thérapeutique notable).

Cette annexe comprend :

- les substances ci-après désignées ;
- leurs isomères, sauf exception expresse, dans tous les cas où ils peuvent exister, conformément à la formule chimique correspondante desdites substances ;
- les esters et éthers desdites substances ou isomères à moins qu'ils ne soient inscrits à une autre annexe, dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- les sels desdites substances, de leurs isomères, de leurs esters et éthers dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- les préparations renfermant les produits ci-dessus mentionnés à l'exception de celles nommément désignées ci-dessous ;
 - Acétorphine
 - Acétylalphaméthylfentanyl
 - Acétylfentanyl
 - Acétylméthadol
 - Acryl (oyl) fentanyl
 - AH-7921 ou 3,4-dichloro-N-[[1-(diméthylamino)cyclohexyl]méthyl]benzamide
 - Alfentanil
 - Allylprodine
 - Alphacétylméthadol
 - Alphaméprodine
 - Alphaméthadol
 - Alphaméthylfentanyl
 - Alpha-méthylthiofentanyl
 - Alphaprodine
 - Aniléridine

-
- Benzéthidine
 - Benzylmorphine
 - Béta-hydroxyfentanyl

- Béta-hydroxy-méthyl-3-fentanyl
 - Bétacétylméthadol
 - Bétaméprodine
 - Bétaméthadol
 - Bétaprodine
 - Bezitramide
 - Brorphine
 - Butyrate de dioxaphétyl
 - Butyrfentanyl ou Butyrylfentanyl ou N-Phényl-N-[1-(2-phenylethyl)-4-pipéridinyl] butanamide
-

- Cannabis et résine de cannabis
 - Cannabidiol
 - Carfentanil ou carfentanyl
 - Cétobémidone
 - Clonitazène
 - Coca, feuille de
 - Cocaïne
 - Codoxime
 - Cyclopropylfentanyl ou (d) N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl) piperidin-4-yl] cyclopropanecarboxamide
-

- Désomorphine
 - Dextromoramide
 - Diampromide
 - Diéthylthiambutène
 - Difénoxine
 - Dihydroétorphine
 - Dihydromorphine
 - Diménoxadol
 - Dimépheptanol
 - Diméthylthiambutène
 - Diphénoxylate, à l'exception des préparations orales en renfermant par dose unitaire, une quantité maximale de 2,5 mg calculés en base en association avec une quantité d'au moins 0,025 mg de sulfate d'atropine
 - Dipipanone
 - Drotébanol
-

- Ecgonine, ses esters et ses dérivés transformables en ecgonine et cocaïne
 - Ethylméthylthiambutène
 - Etonitazène
 - Etorphine
 - Etoxéridine
-

- Fentanyl
- Furanylfentanyl ou N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl) piperidin-4-yl] furan-2-carboxamideocfentanil ou ofentanyl
- Furéthidine
- -----
- Héroïne
- Hydrocodone

- Hydromorphinol
- Hydromorphone
- Hydroxypéthidine
-
- -----
- Isométhadone
- Isotonitazene
-
- -----
- Lévométhorphanne, à l'exception de son isomère dextrogyre ou dextrométhorphanne
- Lévomoramide
- Lévophénacylmorphane
- Lévorphanol, à l'exception de son isomère dextrogyre ou dextrorphanne
-
- -----
- Métazocine
- Méthadone et son intermédiaire ou cyano-4 diméthylamino-2 diphényl-4,4 butane
- Methoxyacetylfentanyl ou 2-methoxy-N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl) piperidin-4-yl] acetamide
- Méthyldésorphine
- Méthyldihydromorphine
- Méthyl-3-thiofentanyl
- Méthyl-3-fentanyl
- Metonitazene
- Métopon
- Moramide (intermédiaire du) ou acide méthyl-2 morpholino-3 diphényl-1,1 propane carboxylique
- Morphéridine
- Morphine (y compris les préparations d'opium en renfermant plus de 20 p.100 exprimé en base anhydre et les dérivés morphiniques à azote pentavalent tel méthobromure, N-oxymorphine, N-oxycodéine), à l'exception des éthers nommément mentionnés à l'annexe II et des préparations relevant d'un autre classement
- MPPP ou propionate de méthyl-1 phényl-4 pipéridinyle-4
- MT-45 ou 1-cyclohexyl-4-(1,2-diphényléthyl) pipérazine
- Myrophine
-
- -----
- Nicomorphine
- Noracyméthadol
- Norlévorphanol
- Norméthadone
- Normorphine
- Norpipanone
-
- -----
- Opium (y compris les préparations d'opium et de papaver somniferum renfermant jusqu'à 20 p. 100 de morphine calculée en base anhydre, à l'exception des préparations relevant d'un autre classement)
- Oripavine
- Orthofluorofentanyl
- Oxycodone
- Oxymorphone
-
- -----
- Parafluorobutyrylfentanyl
- Para-fluorofentanyl

- Para-fluoroisobutyr (yl) fentanyl ou pFIBF ou 4-fluoroisobutyr (yl) fentanyl ou 4 FIBF ;
- Concentré de paille de pavot ou matière obtenue lorsque la paille de pavot a subi un traitement en vue de la concentration de ses alcaloïdes (capsules, tiges)
- PEPAP ou acétate de phénéthyl-1 phényl-4 pipéridinyle-4
- Péthidine et ses intermédiaires A (cyano-4 méthyl-1 phényl-4 pipéridine) B (ester éthylique de l'acide phényl-4 pipéridine carboxylique-4) et C (acide méthyl-1 phényl-4 pipéridine carboxylique-4)
- Phénadoxone
- Phénampromide
- Phénazocine
- Phénomorphane
- Phénopéridine
- Piminodine
- Piritramide
- Proheptazine
- Propéridine
-
- -----
- Racéméthorphane
- Racémoramide
- Racémorphane
- Rémifentanil, ses isomères, ses esters, éthers et sels dans tous les cas où ils peuvent exister
-
- -----
- Sufentanil
-
- -----
- Tetrahydrofuranylfentanyl ou THF-F
- Thébacone
- Thébaïne
- Thiofentanyl
- Tilidine
- Trimépidine
-
- -----
- U-47700 ou 3,4-dichloro-N-[2-(diméthylamino)cyclohexyl]-N-méthylbenzamide

ANNEXE II

L'annexe II correspond notamment, au tableau II de la Convention Internationale sur les stupéfiants de 1961 (le tableau II concerne les abus et les effets nocifs comparables à la codéine ou au dextropropoxyphène).

Cette annexe comprend :

- les substances ci-après désignées ;
- leurs isomères, sauf exception expresse, dans tous les cas où ils peuvent exister, conformément à la formule chimique correspondante desdites substances ;
- les sels desdites substances et de leurs isomères dans tous les cas où ils peuvent exister;
- leurs préparations nommément désignées ci-dessous ;

Acétyldihydrocodéine

Codéine

Dextropropoxyphène et ses préparations injectables
Dihydrocodéine

Ethylmorphine

Nicocodeine
Nicodicodine
Norcodéine

Pholcodine
Propiram

ANNEXE III

L'annexe III comprend notamment, les substances des Tableaux III et IV et certaines substances des tableaux I et II de la Convention Internationale sur les psychotropes de 1971 (le tableau III rassemble les préparations des substances classées dans les Tableaux I et II qui sont sans risque d'abus ni d'effets nocifs ainsi que les substances non aisément "récupérables " ou extractibles).

Cette annexe comprend :

- les substances ci-après désignées ;
- leurs stéréo-isomères, dans tous les cas où ils peuvent exister conformément à la désignation chimique spécifiée, pour les substances précédées d'un astérisque ;
- leurs sels dans tous les cas où ils peuvent exister ;
- les préparations de ces substances, à l'exception de celle nommément désignées ci-dessous ;

2-CB ou 4-bromo-2,5 diméthoxyphénéthylamine

3-méthoxyphencyclidine

4-Fluoroamphétamine ou 4-FA

4-MEC ou 4-méthylethcathinone ou 2-éthylamino-1-(4-méthylphényl)-1-propanone

4-MTA ou ∇ -méthyl-4-méthylthiophénéthylamine

4,4'-DMAR ou 4,4'-diméthylaminorex ou para-méthyl-4-méthylaminorex ou 4,5-dihydro-4-méthyl-5-(4-méthylphényl)-2-oxazolamine

5F-ADB ou 5F-MDMB-PINACA ou methyl (S)-2-[1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamido]-3,3-dimethylbutanoate

5F-APINACA ou 5F-AKB-48 ou N-(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide

5F-PB-22 ou 5F-QUPIC ou 1-pentyfluoro-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyl ester

AB-CHMINACA ou N-[(2S)-1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylmethyl) indazole-3-carboxamide

AB-PINACA ou N-[(1S)-1-(aminocarbonyl)-2-methylpropyl]-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide

ADB-CHMINACA ou MAB-CHMINACA ou N-(1-amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazole-3-carboxamide

ADB-FUBINACA ou N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazole-3-carboxamide

α -PVP ou alpha-pyrrolidinovalérophénone ou 1-phényl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanone

Amphétamine, à l'exception de la préparation présentée en comprimés et renfermant par comprimé : sulfate d'amphétamine 0,005 g, phénobarbital 0,100 g

Amineptine

Benzphétamine, à l'exception de ses préparations autres qu'injectables

*Brolamfétamine

* Cathinone

CUMYL-4CN-BINACA ou 1-(4-cyanobutyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazole-3-carboxamide

Cumyl-pegacloane

*DET ou N,N-diéthyltryptamine

Dexamfétamine

Diphenidine ou 1-(1,2-diphényléthyl) piperidine ou 1,2-DEP ou DPD ou DND

*DMA ou dl-diméthoxy-2,5 α -méthylphényléthylamine

*DMHP ou hydroxy-1 (diméthyl-1,2 heptyl)-3 tétrahydro-7,8,9,10 triméthyl-6,6,9 6H-dibenzo(b,d) pyranne

*DMT ou N,N-diméthyltryptamine

*DOET ou dl-diméthoxy-2,5 éthyl-4 α -méthylphényléthylamine

Ethylone ou bk-MDEA ou 3,4-méthylendioxy-N-ethylcathinone (MDEC) ou 2-éthylamino-1-(3,4-méthylènedioxyphényl) propan-1-one

Ethylphénidate ou EPH

*Eticyclidine ou PCE

Etilamfétamine

*Etryptamine

Eutylone

Fénétylline

FUB-AMB (MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA) ou methyl (2S)-2-{ [1-[(4-fluorophenyl) methyl] indazole-3-carbonyl] amino }-3-methylbutanoate

GHB ou acide gamma-hydroxybutyrique, à l'exception des préparations injectables

Levamfétamine

Lévométhamphétamine

*Lysergide ou LSD-25

*MDMA ou dl N, -diméthyl (méthylènedioxy)-3,4 phényléthylamine

MDMB-CHMICA ou MMB-CHMINACA ou methyl (2S)-2-[[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-yl] formamido]-3,3-dimethylbutanoate

Mécloqualone

Mdmb-4en-pinaca ou N-[[1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl] carbonyl]-3-methyl-L-valine, methyl ester

Méfénorex et ses sels, à l'exception des préparations autres qu'injectables

*Mescaline

Méthamphétamine et son racémate

Méthaqualone

Méthiopropamine ou MPA ou 1-(alpha-thiényl)-2-méthylaminopropane

Méthoxétamine

Méthylphénidate

*MMDA ou méthoxy-2 α -méthyl (méthylènedioxy)-4,5 phényléthylamine

*Méthyl-4 aminorex

*N-éthylténamphétamine (MDEA)

N-ETHYLNORPENTYLONE (Ephylone)

*N-hydroxyténamfétamine

*Parahexyl Pentazocine

Pentédrone ou alpha-méthylamino-valérophénone ou 2-(méthylamino)-1-phényl-1-pentan-1-one

Phencyclidine

Phendimétrazine

Phenmétrazine

Phentermine ou α,α -diméthylphényléthylamine

*PMA ou p-méthoxy -méthylphényléthylamine

PMMA ou para-méthoxyméthamphétamine ou para-méthoxyméthylamphétamine

*Psilocine

*Psilocybine

*Rolicyclidine ou PHP ou PCPY

Sécobarbital

*STP ou DOM ou amino-2(diméthoxy-2,5 méthyl-4)phényl-1 propane

*Tenamfétamine ou MDA

*Ténocyclidine ou TCP

*TMA ou dl-triméthoxy-3,4,5 α -méthylphényléthylamine

- UR-144 ou (1-pentylindol-3-yl)-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl) methanone ;

XLR-11 ou 5F-UR-144 ou (1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl) methanone

Zipéprol

25B-NBOMe ou 2C-B-NBOMe ou 2-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ou
4- Bromo-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl) phénylamine

25C-NBOMe ou 2C-C-NBOMe ou 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ou
4- Chloro-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl) phénylamine

25I-NBOMe ou 2C-I-NBOMe ou 4-iodo-2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl) phénylamine

ANNEXE IV

L'annexe IV est constituée, notamment, de substances psychoactives non classées au plan international et de certains précurseurs.

Cette annexe comprend les produits ci-après désignés ainsi que leurs préparations à l'exception de celles nommément désignées ci-dessous :

- 2C-C ou 2,5-diméthoxy-4-chlorophénylamine ou 1-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine
- 2C-D ou 2C-M ou 2,5-diméthoxy-4-méthylphénylamine ou 1-(4-méthyl-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine
- 2C-E ou 2,5-diméthoxy-4-éthylphénylamine ou 1-(4-éthyl-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine
- 2C-P ou 2,5-diméthoxy-4-propylphénylamine ou 1-(4-propyl-2,5-diméthoxyphényl)-2-éthanamine
- 2C-T-4 ou 2,5-diméthoxy-4-isopropylthiophénylamine ou 2-[4-(isopropylthio)-2,5-diméthoxyphényl] éthanamine
- 2C-T-21 ou 2,5-diméthoxy-4-fluoroéthylthiophénylamine ou 2-[2,5-diméthoxy-4-(2-fluoroéthylthio)phényl] éthanamine
- 2-CI
- 2-CT-2 ou 2,5-diméthoxy-4-éthylthiophényléthylamine
- 2-CT-7 ou 2,5-diméthoxy-4-(n)-propyl-thiophényléthylamine
- 3,4-dichlorométhylphénidate (3,4-CTMP) et ses sels
- 4f-mdmb-bica
- 4-fluoroéthylphénidate et ses sels
- 4-fluorométhylphénidate et ses sels
- 4-méthylméthylphénidate et ses sels
- 3-fluorofentanyl
- 4-fluorobutyryl(fentanyl)
- 4-méthoxybutyryl(fentanyl)
- 4-méthylamphétamine
- 5-IT ou 5-(2-aminopropyl) indole

Acide lysergique, ses dérivés halogénés, et leurs sels

Amfépentorex et ses sels, à l'exception de leurs préparations autres qu'injectables

Ayahusca

Banisteteriopis caapi

Banisteriopsis rusbyana

Béta hydroxy alpha, béta-diphényléthylamine, ses isomères, esters, éthers et leurs sels

Beta-hydroxythiofentanyl ;

bk-2C-B ou beta-kéto-2C-B ou 2-amino-1-(4-bromo-2,5-diméthoxyphényl) éthanone ;

Toute molécule dérivée du noyau benzofurane :

- substituée par un groupement alpha éthylamine quelle que soit sa position sur le noyau benzofurane, que la fonction éthylamine soit elle-même substituée ou non sur l'azote par un ou plusieurs groupement alkyl et/ ou substituée ou non en position alpha par un groupement alkyl ;
- substituée ou non par ailleurs par un groupement alkoxy.

Notamment :

- 5-APB ou 5-(2-aminopropyl) benzofurane ;
- 6-APB ou 6-(2-aminopropyl) benzofurane ;
- 5-EAPB ou 5-(2-éthylaminopropyl) benzofurane ou 1-(1-benzofuran-5-yl)-N-éthylpropan-2-amine ;
- 6-EAPB ou 6-(2-éthylaminopropyl) benzofurane ou 1-(1-benzofuran-6-yl)-N-éthylpropan-2-amine ;
- 5-MAPB ou 5-(N-méthyl-2-aminopropyl) benzofurane ou 1-(1-benzofuran-5-yl)-N-méthylpropan-2-amine ;

- 6-MAPB ou 6-(N-méthyl-2-aminopropyl) benzofurane ou (1-(benzofuran-6-yl)-N-méthylpropan-2-amine) ;
- 5-MBPB ou 5-MABB ou 1-(1-benzofuran-5-yl)-N-méthylbutan-2-amine ;
- 5-MeO-DiBF ou 5-méthoxy-N, N-diisopropylbenzofuranéthylamine ou N-[2-(5-méthoxy-1-benzofuran-3-yl) éthyl]-N-(propan-2-yl) propan-2-amine.

Et toute molécule dérivée du noyau 2,3-dihydrobenzofurane :

- substituée par un groupement alpha éthylamine quelle que soit sa position sur le noyau 2,3-dihydrobenzofurane, que la fonction éthylamine soit elle-même substituée ou non sur l'azote par un ou plusieurs groupement alkyl et/ ou substituée ou non en position alpha par un groupement alkyl ;
- substituée ou non par ailleurs par un groupement alkoxy.

Notamment :

- 5-APDB ou 3-desoxy-MDA ou 5-(2-aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane ou 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl) propan-2-amine ;
- 6-APDB ou 4-desoxy-MDA ou 6-(2-aminopropyl)-2,3-dihydrobenzofurane ou 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-yl) propan-2-amine ;
- 5-MAPDB ou 1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-N-méthylpropan-2-amine ou 1-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-N-méthylpropan-2-amine ;
- 6-MAPDB ou 1-(2,3-dihydrobenzofuran-6-yl)-N-méthylpropan-2-amine ou 1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-yl)-N-méthylpropan-2-amine ».

Les cannabinoïdes suivants, ainsi que leurs isomères, stéréo-isomères, esters, éthers et sels :

- 5F-AB-FUPPYCA (ou AZ-037) ou N-(1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-5-(4-fluorophenyl)-1H-pyrazole-3-carboxamide ;
- A-836,339 ou N-[3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazol-2-ylidène]-2,2,3,3-tetraméthylcyclopropane-1-carboxamide ;
- AB-CHFUPPYCA (ou AB-CHMFUPPYCA) ou N-[3-(2-méthoxyéthyl)-4,5-diméthyl-1,3-thiazol-2-ylidène]-2,2,3,3-tetraméthylcyclopropane-1-carboxamide ;
- ADSB-FUB-187 ou 7-chloro-N-[(2S)-1-[2-(cyclopropylsulfonylamino)éthylamino]-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophenyl)méthyl]indazole-3-carboxamide ;
- CB-13 (ou CRA-13 ou SAB-378) ou naphthalen-1-yl-(4-pentylloxynaphthalen-1-yl) méthane ;
- EG-018 naphthalen-1-yl(9-pentyl-9H-carbazol-3-yl) méthane ;
- HU-210 ou (6aR, 10aR)-9-(hydroxyméthyl)-6,6-diméthyl-3-(2-méthyl-octan-2-yl)-6a, 7,10, 10a-tétrahydrobenzo [c] chromen-1-ol ;
- HU-243 ou (6aR, 9R, 10aR)-9-(hydroxyméthyl)-6,6-diméthyl-3-(2-méthyl-octan-2-yl)-6a, 7,8,9,10, 10a-hexahydrobenzo [c] chromen-1-ol ;
- FUBIMINA (ou BIM-2201 ou BZ-2201 ou FTHJ) ou 1-(5-fluoropentyl)-1H-benzo[d]imidazol-2-yl(naphthalen-1-yl) méthane ;
- JTE-7-31 ou 2-[2-(4-hydroxyphényl)éthyl]-5-méthoxy-4-(pentylamino)-2,3-dihydro-1H-isoindol-1-one ;
- WIN 55,212-2 ou (R)-(+)-[2,3-Dihydro-5-méthyl-3-(4-morpholinylméthyl) pyrrolo[1,2,3-de]-1,4-benzoxazin-6-yl]-1-naphthalenylméthane.

Ainsi que toute molécule appartenant à la famille des :

- Indol-3-yl méthane
 - avec un substitut sur l'azote du noyau indole de type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, méthyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
 - avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur le carbone du pont méthane de type naphtyl, benzyl, phényl, cyclopropyl, adamantyl

Notamment :

- JWH-007 ou 1-pentyl-2-méthyl-3-(1-naphthoyl) indole ;
- JWH-015 ou (2-méthyl-1-propylindol-3-yl)-naphthalen-1-ylméthane ou 1-propyl-2-méthyl-3-(1-naphthoyl) indole ;

- JWH-018 ou 1-pentyl-3-(1-naphthoyl) indole ou 2- naphthalenyl (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- methanone ;
- JWH-019 ou (1-hexyl-1H-indol-3-yl)-1-naphthalenylmethanone ou 1-hexyl-3-(1-naphthoyl) indole ;
- JWH-073 ou (1-butyl-1H-indol-3-yl) (naphthalen-1-yl) methanone ou 1-butyl-3-(1-naphthoyl) indole ;
- JWH-081 ou (4-methoxynaphthalen-1-yl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl) methanone ou 1-pentyl-3-(4-methoxy-1-naphthoyl) indole ;
- JWH-122 ou (4- methyl- 1- naphthalenyl) (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- methanone ou 1-pentyl-3-(4-methyl-1-naphthoyl) indole ;
- JWH-182 ou (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl) (4- propyl- 1- naphthalenyl)- methanone ;
- JWH-200 ou [1- [2- (4- morpholiny) ethyl]- 1H- indol- 3- yl]- 1- naphthalenyl- methanone ou 1-[2-(4-morpholiny) ethyl]-3-(1-naphthoyl) indole ;
- JWH-203 ou 1-pentyl-3-(2-chlorophenylacetyl) indole ;
- JWH-210 ou (4- ethyl- 1- naphthalenyl) (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- methanone ou 1-pentyl-3-(4-ethyl-1-naphthoyl) indole ;
- JWH-387 ou (4- bromo- 1- naphthalenyl) (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- methanone ;
- JWH-398 ou 1-pentyl-3-(4-chloro-1-naphthoyl) indole ;
- JWH-412 ou (4- fluoro- 1- naphthalenyl) (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- methanone ;
- AM-2201 ou (1- (5- fluoropentyl)- 1H- benzo [d] imidazol- 2- yl) (naphthalen- 1- yl) methanone ou 1-(5-fluoropentyl)-3-(1-naphthoyl) indole ;
- MAM-2201 ou [1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-1-naphthalenyl-methanone ;
- FUB-JWH-018 ou (1-(4-fluorobenzyl)-1H-indol-3-yl) (naphthalen-1-yl) methanone ;
- JWH-167 ou 1- (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)- 2- phenyl- ethanone ;
- JWH-201 ou 2-(4-methoxyphenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl) ethanone ;
- JWH-250 ou 1-pentyl-3-(2-methoxyphenylacetyl) indole ou 1- (1- pentyl- 1H- indol- 3- yl)-2- (2-methoxyphenyl)- ethanone ;
- JWH-251 ou 1-pentyl-3-(2-methylphenylacetyl) indole ou 2- (2- methylphenyl)- 1- (1- pentyl- 1H- indol- 3-yl)- ethanone ;
- RCS-4 ou 1-pentyl-3-(4-methoxybenzoyl) indole ;
- AM-694 ou 1-(5-fluoropentyl)-3-(2-iodobenzoyl) indole ou [1- (5- fluoropentyl)- 1H- indol- 3- yl] (2-iodophenyl)- methanone ;
- AM-679 ou (2-iodophenyl) (1-pentyl- 1H-indol-3- yl)- methanone ;
- AM-2233 ou (2- iodophenyl) [1-(1-methyl- 2-piperidiny) methyl]-1H-indol- 3-yl]-methanone;
- 5CI-UR-144 ou [1-(5-chloropentyl)-1H-indol-3-yl] (2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl) methanone ;
- AB-005 ou [1-[(1-methyl-2-piperidiny) methyl]-1H-indol-3-yl] (2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)-methanone ;
- A-834,735 ou { 1-[(tetrahydro-2H-pyran-4-yl) methyl]-1H-indol-3-yl }-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl) methanone ;
- AB-001 ou (1-pentyl-3-(adamant-1-oyl) indole) ;
- AM-1220 ou (1-((1-methyl-2-piperidiny) methyl)-1H-indol-3-yl)-1-naphthalenylmethanone;
- AM-1248 ou (1-[(N-methylpiperidin-2-yl) methyl]-3-(adamant-1-oyl) indole).

- Indazol-3-yl methanone

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau indazole de type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholiny) éthyl ;
- avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur le carbone du pont méthanone de type naphthyl, benzyl, phényl, cyclopropyl, adamantyl.

Notamment :

- THJ-018 ou 1-naphthalenyl (1-pentyl-1H-indazol-3-yl)-methanone ;
- THJ-2201 ou [1-(5-Fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl] (1-naphthyl) methanone.

- Naphthoylpyrroles ou dérivés du pyrrole-3-yl(1-naphthyl) methanone

- avec un substitut sur l'azote du noyau pyrrole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, ou 2-(4-morpholiny) éthyl ;
- que le noyau pyrrole soit par ailleurs substitué ou non ;
- que le noyau naphthyl soit par ailleurs substitué ou non.

Notamment :

- JWH-030 ou 1- naphthalenyl (1- pentyl- 1H- pyrrol- 3- yl)- methanone ;
- JWH-145 ou 1- naphthalenyl (1- pentyl- 5- phenyl- 1H- pyrrol- 3- yl)- methanone ;
- JWH-146 ou (1- heptyl- 5- phenyl- 1H- pyrrol- 3- yl)- 1- naphthalenyl- methanone ;
- JWH-147 ou (1- hexyl- 5- phenyl- 1H- pyrrol- 3- yl) 1- naphthalenyl- methanone ;
- JWH-307 ou (5-(2-fluorophenyl)-1-pentylpyrrol-3-yl)-naphthalen-1-yl-methanone ;
- JWH-368 ou [5- (3- fluorophenyl)- 1- pentyl- 1H- pyrrol- 3- yl]- 1- naphthalenyl- methanone;
- JWH-370 ou [5- (2- methylphenyl)- 1- pentyl- 1H- pyrrol- 3- yl]- 1- naphthalenyl- methanone.

- Naphthylméthylindoles ou dérivés du indol-3-yl-(1-naphthyl) méthane
 - avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
 - que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non ;
 - que le noyau naphthyl soit par ailleurs substitué ou non.

Notamment :

- JWH-175 ou 3- (1- naphthalenylmethyl)- 1- pentyl- 1H- indole ou 1-pentyl-1H-indol-3-yl-(1-naphthyl) methane ;
- JWH-184 ou 3-[(4-methyl-1-naphthalenyl) methyl]-1-pentyl-1H-indole ou 1-pentyl-1H-3-yl-(4-methyl-1-naphthyl) methane ;
- JWH-185 ou 3-[(4-methoxy-1-naphthalenyl) methyl]-1-pentyl-1H-indole.

- Naphthylidèneindènes et Naphthylméthylindènes ou dérivés du 1-(1-naphthylméthylène) indène et dérivés du 1-(1-naphthylméthyl) indène
 - avec un substitut en position 3 du noyau indène type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, methyl-oxane, cycloalkyléthyl, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
 - que le noyau indène soit par ailleurs substitué ou non ;
 - que le noyau naphthyl soit par ailleurs substitué ou non.

Notamment :

- JWH-176 ou 1-([(1E)-3-pentylinden-1-ylidene] methyl) naphthalene.

- Cyclohexylphénols ou dérivés du 2-(3-hydroxycyclohexyl) phénol
 - avec un substitut en position 5 du noyau phénol type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
 - que le noyau cyclohexyl soit par ailleurs substitué ou non.

Notamment :

- CP 55,940 ou 5-(1,1-dimethylheptyl)-2-[(1R, 2R)-5-hydroxy-2-(3-hydroxypropyl) cyclohexyl]-phenol ou 2- ((1S, 2S, 5S)- 5- hydroxy- 2- (3- hydroxypropyl) cyclohexyl)- 5- (2- methyloctan- 2- yl) phenol ;
- CP 47,497 ou (5-(1,1-dimethylheptyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phenol ;
- CP 47,497-C6 ou (5-(1,1-dimethylhexyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phenol ;
- CP 47,497-C8 ou (5-(1,1-dimethyloctyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phenol ;
- CP 47,497-C9 ou (5-(1,1-dimethylnonyl)-2-[(1R, 3S)-3-hydroxycyclohexyl]-phenol.

- Dérivés du 3-carboxylate indole
 - avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl , alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
 - que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non ;
 - avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur l'oxygène du pont carboxylate de type 8-quinolinyl ou 1-naphthalenyl.

Notamment :

- PB-22 ou QUPIC ou 1-pentyl-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyl ester ;
- BB-22 ou QUCHIC ou 1-(cyclohexylmethyl)-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyl ester;
- 5F-PB-22 ou 5F-QUPIC ou 1-pentyfluoro-1H-indole-3-carboxylic acid 8-quinolinyl ester ;
- FUB-PB-22 ou quinolin-8-yl 1-[(4-fluorophenyl) methyl]-1H-indole-3-carboxylate) ;
- FDU-PB-22 ou naphthalen-1-yl 1-[(4-fluorophenyl) methyl]-1H-indole-3-carboxylate ;
- NM-2201 ou CBL-2201 ou naphthalen-1-yl 1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxylate.

- Dérivés du 3-carboxylate indazole

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau indazole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
- que le noyau indazole soit par ailleurs substitué ou non ;
- avec un groupement (par ailleurs substitué ou non), sur l'oxygène du pont carboxylate de type 8-quinolinyl ou 1-naphtalenylyl.

Notamment :

- NPB-22 ou 1-pentyl-1H-indazole-3-carboxylic acid, 8-quinolinyl ester ;
- 5F-NPB-22 ou 1-(5-fluoropentyl)-8-quinolinyl ester-1H-indazole-3-carboxylic acid ;
- FUB-NPB-22 ou quinolin-8-yl 1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazole-3-carboxylate ;
- SDB-005 ou naphthalen-1-yl 1-pentyl-1H-indazole-3-carboxylate ;
- 5F-SDB-005 ou 1-(5-Fluoro-pentyl)-1H-indazole-3-carboxylic acid naphthalen-1-yl ester.

- Dérivés du 3-carboxamide indole

- avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
- que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non ;
- avec l'azote du pont carboxamide intégré dans un cycle ou portant un substitut de type cumyl, naphtyl, adamantanyl, benzyl, bicyclo[2.2.1]heptanyl, ou portant un groupement de type 1-alkoxy-1-oxo-butan-2-yl, 1-amino-1-oxo-butan-2-yl, que ce groupement soit lui-même substitué ou non en position 3 par un ou deux substitués de type alkyl, cycloalkyl ou phenyl.

Notamment :

- CUMYL-BICA ou 5F-CUMYL-PINACA ou SGT-25 ou 1-(5-fluoropentyl)-N-(1-méthyl-1-phenylethyl)-1H-indazole-3-carboxamide) ;
- CUMYL-PICA ou 1-pentyl-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indole-3-carboxamide ;
- CUMYL-5F-PICA ou 1-(5-Fluoropentyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indole-3-carboxamide;
- NNE1 ou MN-24 ou NNEI ou AM-6527 ou N-1-naphtalenylyl-1-pentyl-1H-indole-3-carboxamide ;
- 5F-MN-24 ou 5F-NNEI ou 1-(5-Fluoropentyl)-N-(1-naphtyl) indole-3-carboxamide ;
- MN-25 ou UR-12 ou 7-methoxy-1-(2-morpholin-4-ylethyl)-N-[(1R, 3S, 4S)-2,2,4-triméthyl-3-bicyclo [2.2.1]heptanyl] indole-3-carboxamide ;
- SDB-001 ou APICA ou 2NE1 ou N-(1-adamantyl)-1-pentylindole-3-carboxamide ;
- STS-135 ou 5F-APICA ou N-(Adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide;
- SDB-006 ou N-benzyl-1-pentyl-1H-indole-3-carboxamide ;
- PX-1 ou 5F-APP-PICA ou SRF-30 ou (S)-N-(1-amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide ;
- 5F-AMP ou (N-(cyclopropylmethyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indole-3-carboxamide ;
- 5F-PY-PICA 1-(5-fluoropentyl)-3-(pyrrolidine-1-carbonyl)-1H-indole ;
- MEPIRAPIM ou (4-méthylpiperazin-1-yl) (1-pentyl-1H-indol-3-yl) méthanone ;
- MMB-CHMICA ou AMB-CHMICA ou méthyl N-[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indole-3-carbonyl] valinate ;

- Dérivés du 3-carboxamide indazole

- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau indazole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
- que le noyau indazole soit par ailleurs substitué ou non ;
- avec l'azote du pont carboxamide intégré dans un cycle ou portant un substitut de type cumyl, naphtyl, adamantanyl, benzyl, bicyclo[2.2.1]heptanyl, ou portant un groupement de type 1-alkoxy-1-oxo-butan-2-yl, 1-amino-1-oxo-butan-2-yl, que ce groupement soit lui-même substitué ou non en position 3 par un ou deux substitués de type alkyl, cycloalkyl ou phenyl.

Notamment :

- AB-FUBINACA ou N-[(1S)-1-(aminocarbonyl)-2-méthylpropyl]-1-[(2-fluorophenyl) méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide ;
- 5F-AB-PINACA ou N-[(2S)-1-amino-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(5-fluoropentyl) indazole-3-carboxamide ;
- MDMB-FUBINACA ou MDMB (N)-Bz-F ou FUB-MDMB ou méthyl (2S)-2-{ [1-[(4-fluorophenyl) méthyl] indazole-3-carbonyl] amino }-3,3-diméthylbutanoate ;
- ADB-PINACA ou N-(1-Amino-3,3-diméthyl-1-oxo-2-butanyl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide ;
- 5F-ADB-PINACA ou N-(1-Amino-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide ;
- 5F-AMB ou 5F-MMB-PINACA ou 5F-AMB-PINACA ou méthyl (2S)-2-{ [1-(5-fluoropentyl) indazole-3-carbonyl] amino }-3-méthylbutanoate ;
- 5C-AKB-48 ou N-(adamantan-1-yl)-1-(5-chloropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide ;
- APINACA ou AKB-48 ou N-(1-adamantyl)-1-pentylindazole-3-carboxamide ;
- FUB-APINACA ou FUB-AKB-48 ou N-(adamantan-1-yl)-1-[(4-fluorophenyl) méthyl]-1H-indazole-3-carboxamide ;
- 5F-APP-PINACA ou FU-PX ou PX-2 ou PPA (N)-2201 ou (R)-N-(1-amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide ;
- CUMYL-PINACA ou SGT-24 ou 1-pentyl-N-(2-phenylpropan-2-yl)-1H-indazole-3-carboxamide ;
- 5F-CUMYL-PINACA ou SGT-25 ou C-Liquid ou 1-(5-fluoropentyl)-N-(1-méthyl-1-phenylethyl)-1H-indazole-3-carboxamide ;
- CUMYL-THPINACA ou SGT-42 ou 1-(oxan-4-ylmethyl)-N-(2-phenylpropan-2-yl) indazole-3-carboxamide ;
- MN-18 ou N-(naphthalen-1-yl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide ;
- 5F-MN18 ou 1-(5-fluoropentyl)-N-1-naphthalenyl-1H-indazole-3-carboxamide.

- Carboxamide pyrrolo[3,2-c]pyridine ou dérivés du 3-carboxamide pyrrolo[3,2-c]pyridine
- avec un substitut sur l'azote en position 1 du noyau pyrrolo[3,2-c]pyridine type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
- que le noyau pyrrolo[3,2-c]pyridine soit par ailleurs substitué ou non ;
- avec un substitut sur l'azote du pont carboxamide de type naphtyl, substitué ou non.

Notamment :

- 5F-PCN ou 5F-MN-21 ou 1-(5-fluoropentyl)-N-(naphthalen-1-yl)-1H-pyrrolo [3,2-c] pyridine-3-carboxamide.

- Thiazolyl indole ou dérivés du 3-(4-thiazolyl) indole
- avec un substitut sur l'azote du noyau indole type alkyl, haloalkyl, halobenzyl, alkényl, cycloalkylméthyl, cycloalkyléthyl, methyl-oxane, 1-(N-méthylpiperidin-2-yl) méthyl ou 2-(4-morpholinyl) éthyl ;
- que le noyau indole soit par ailleurs substitué ou non ;
- que le noyau thiazole soit par ailleurs substitué ou non. »

Notamment :

- PTI-1 ou N, N-diéthyl-N-((2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) thiazol-4-yl) méthyl) ethanamine ;
- PTI-2 ou N-(2-méthoxyéthyl)-N-((2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) thiazol-4-yl) méthyl) propan-2-amine.

Toute molécule dérivée de la cathinone, ses sels et ses stéréoisomères, avec :

- un substituant alkyl, phényl, alkoxy, alkylendioxy, haloalkyl, halogéné sur le cycle phényl ;
- un substituant alkyl en position 3 ;
- un substituant alkyl ou dialkyl ou cyclique sur l'azote ; à l'exception du bupropion.

Toute structure dérivée du 2-amino-1-one propane par substitution en position 1 avec tout système monocyclique ou polycyclique, ainsi que ses sels et ses stéréoisomères.

Notamment :

- amfepramone ou diethylpropion ou 2-diethylamino-1-phenylpropan-1-one ;
- benzedrone ou 4-MBC ou methylbenzylcathinone ou 1-(4-methylphenyl)-2-benzylaminopropan-1-one ;
- BMDB ou 2-benzylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl) butan-1-one ;
- BMDP ou 3,4-MDBC ou 2-benzylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl) propan-1-one ;
- brepheдрone ou 4-bromomethcathinone ou 4-BMC ou 1-(4-bromophenyl)-2-methylaminopropan-1-one ;
- buphedrone ou 2-(methylamino)-1-phenylbutan-1-one ;
- butylone ou bk-MBDB ou 2-methylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl) butan-1-one ;
- dibutylone ou methylbutylone ou bk-MBDB ou 2-dimethylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl) butan-1-one ;
- dimethylone ou bk-MDDMA ou 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(dimethylamino) propan-1-one ;
- 3,4-DMMC ou 1-(3,4-dimethylphenyl)-2-(methylamino) propan-1-one ;
- 4-EMC ou 4-ethylmethcathinone ou 2-methylamino-1-(4-ethylphenyl) propane-1-one ;
- ethylcathinone ou ethylpropion ou 2-ethylamino-1-phenyl-propan-1-one ;
- flephedrone ou 4-FMC ou 4-fluoromethcathinone ou 2-methylamino-1-p-fluorophenyl-propan-1-one ;
- 3-FMC ou 3-fluoromethcathinone ou 2-methylamino-1-(3-fluorophenyl) propan-1-one ;
- iso-ethcathinone ou 1-ethylamino-1-phenyl-propan-2-one ;
- iso-pentadrone ou 1-methylamino-1-phenyl-pentan-2-one ;
- MDMPP ou 1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-methyl-2-pyrrolidinyl-1-propanone ;
- MDPBP ou 1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone ;
- MDPPP ou 1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone ;
- MDPV ou MDPK ou 1-(3,4-methylenedioxyphenol)-2-pyrrolidinyl-pentan-1-one ;
- 1-(3-chlorophenyl)-2-(methylamino) propan-1-one (3-CMC) ;
- 2-(methylamino)-1-(3-methylphenyl) propan-1-one (3-MMC) ;
- mephedrone ou 4-MMC ou methylmethcathinone ou 2-ethylamino-1-(4-methylphenyl) propane ;
- metamfepramone ou dimethylcathinone ou dimethylpropion ou 2-dimethylamino-1-phenylpropan-1-one ;
- methcathinone ou ephedrone ou 2-(methylamino)-1-phenyl-propan-1-one ;
- methedrone ou PMMC ou 4-methoxymethcathinone ou bk-PMMA ou 1-(4-methoxyphenyl)-2-(methylamino) propan-1-one ;
- 4-methylbuphedrone ou 4-Me-MABP ou bk-N-methyl-4-MAB ou 2-(methylamino)-1-(4-methylphenyl) butan-1-one ;
- methylone ou MDMCAT ou bk-MDMA ou 2-methylamino-1-[3,4-methylenedioxyphenyl] propan-1-one ;
- MOPPP ou 4'-methoxy-alpha-pyrrolidinopropiophenone ;
- MPBP ou 1-(4-methylphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone ;
- MPHP ou 4'-methyl-alpha-pyrrolidinohexanophenone ;
- MPPP ou 4'-methyl-alpha-pyrrolidinopropiophenone ;
- naphyrone ou naphthylpyrovalerone ou 1-naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one ;
- 1-naphyrone ou 1-naphthalen-1-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one ;
- N-ethyl buphedrone ou NEB ou 2-ethylamino-1-phenylbutan-1-one ;
- pentylone ou bk-MBDB ou 2-methylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl) pentan-1-one ;
- PPP ou 1-Phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanone ;
- Pyrovalerone ou 1-(4-methylphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl) pentan-1-one.

Champignons hallucinogènes, notamment des genres Stropharia, Conocybes et Psilocybe
Chlorphentermine et ses sels, à l'exception de leurs préparations autres qu'injectables

Despropionylfentanyl ;

Despropionyl-2-fluorofentanyl

Diplopterys cabrerana

Ephedrine ou N-ethyl-1,2-diphenylethylamine ou NEDPA ou EPE

Fenbutrazate et ses sels

Harmine, harmaline, harmol, harmalol, tétrahydroharmine (THH)

Isobutyryl)fentanyl
isopropylphénidate et ses sels ;

Kétamine, ainsi que ses sels et ses stéréoisomères
Khat (feuilles de Catha edulis, Celastracées)

Lévophacétopérane et ses sels
Lisdexamphétamine et ses sels

MBDB ou N-méthyl-1-(3,4- méthylènedioxyphényl)-2-butanamine et ses sels dans tous les cas où ils peuvent exister

Methoxyphenidine ou methoxyphenidine ou 1- [1- (2-methoxyphényl) -2-phenylethyl] piperidine ou 2-MeO-diphénidine ou methoxydiphénidine ou MXP

Mimosa hostilis

Mitragyna speciosa, Mitragynine, 7-hydroxy-mitragynine

Nabilone et ses sels dans tous les cas où ils peuvent exister

Para-chloroisobutyrylfentanyl ou 4-chloroisobutyrylfentanyl

Peganum harmala

Pentorex et ses sels, à l'exception de leurs préparations autres qu'injectables

Peyotl ou peyote, ses principes actifs et leurs composés naturels et synthétiques autres que la mescaline
propylphénidate (PPH) et ses sels.

Toute molécule (à l'exception du 25B-NBOMe, du 25C-NBOMe et du 25I-NBOMe) dérivée des phénéthylamines et des alpha-méthylphénéthylamines:

- substituée sur le cycle phényl de quelque manière que ce soit,

et

- substituée sur le groupe amine par au moins un groupe benzyle, avec sur le cycle phényl un substituant alkoxy, alkylènedioxy, halogéné ou hydroxy.

Notamment :

- 25D-NBOMe ou 2C-D-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxy-4-méthylphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;

- 25E-NBOMe ou 2C-E-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxy-4-éthylphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;

- 25G-NBOMe ou 2C-G-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxy-3,4-diméthylphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;

- 25H-NBOMe ou 2C-H-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxyphényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ou 2,5-diméthoxy-N-(2-méthoxybenzyl)phénéthylamine ;

- 25N-NBOMe ou 2C-N-NBOMe ou 2-(2,5-diméthoxy-4-nitrophényl)-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;

- 25iP-NBOMe ou 2C-iP-NBOMe ou 2-[2,5-diméthoxy-4-(propan-2-yl)phényl]-N-(2-méthoxybenzyl) éthanamine ;

- 25I-NBMD ou cimbi-29 ou 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-[(2,3-méthylènedioxyphényl) méthyl] éthanamine;

- 25I-NB34MD ou 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-[(3,4-méthylènedioxyphényl) méthyl]éthanamine ;

- 25I-NBF ou cimbi-21 ou 2-(4-iodo-2,5-diméthoxyphényl)-N-[(2-fluorophényl)méthyl]éthanamine ;

- 25I-NBOH ou cimbi-27 ou 2-(((4-iodo-2,5-diméthoxyphénéthyl)amino)méthyl)phénol ;

- 30C-NBOMe ou C30-NBOMe ou 2-(4-chloro-2,5-diméthoxyphényl)-N-(3,4,5-triméthoxybenzyl) éthanamine ;

- 4-EA-NBOMe ou 4-ethylamphetamine-NBOMe ;
- 4-MMA-NBOMe ou 4-methylmethamphetamine-NBOMe ou N-[(2-methoxyphenyl)methyl]-N-methyl-1-(p-tolyl)propan-2-amine ;
- 3,4-DMA-NBOMe ou 3,4-dimethoxyamphetamine-NBOMe ou 1-(3,4-dimethoxyphenyl)-N-[(2-methoxyphenyl)methyl]propan-2-amine ;
- 5-APB-NBOMe ou 1-(benzofuran-5-yl)-N-[(2-methoxyphenyl)methyl]propan-2-amine).

Phénylacétone ou phényl-1 propanone-2

Les dérivés suivants de la pipérazine, leurs isomères et leurs sels lorsqu'ils existent :

- BZP ou benzylpipérazine
- 1-(3-Chlorophényl) pipérazine ou mCPP
- 1-(4-para-Fluorophényl) pipérazine ou pFPP
- 1-(4-Méthoxyphényl) pipérazine ou MeOPP
- 1-Méthyl-4-benzylpipérazine ou MBZP
- 1-(3-(Trifluorométhyl)phényl) pipérazine ou TFMPP

Psychotria viridis

RH-34 ou 3-[2-(2-méthoxybenzylamino)éthyl]-1H-quinazoline-2,4-dione

Tabernanthe iboga, Tabernanthe manii, ibogaïne, ses isomères, esters, éthers et leurs sels qu'ils soient d'origine naturelle ou synthétique ainsi que toutes préparations qui en contiennent

Tapentadol et ses sels

Tétrahydrocannabinols, leurs esters, éthers, sels ainsi que les sels des dérivés précités

Tilétamine et ses sels, à l'exception de leurs préparations injectables

TMA-2 ou 2,4,5-triméthoxyamphétamine

Valerylfantanyl